(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-136113 (43)公開日 平成6年(1994)5月17日

(51)Int.Cl.5		織別記号	庁内整理番号	FI			技術表示簡例
C 0 8 G		NPU	9362-4 J				
C08K	5/13	KKJ	7242—4 J				
	5/15	KKJ	7242-4 J				
	5/36	KKL	7242-4 J				
	5/49	KKM	7242-4 J				
				審查請求	未請求	請求項の数7(全 16 頁)	最終頁に続く
(21)出顧番号		特顯平4-284710		(71)	出願人	390000103	
						日本ジーイープラスチック	ス株式会社
(22)出康日		平成 4年(1992)10	月22日			東京都中央区日本橋浜町 2	□ 目35番 4 号
				(72)	発明者	阪下健	
						日本ジーイーブラスチックス株式会社 東京都中央区日本権終町 2 7 日38番4 8 版 下 魏 山口県収明総和末町和木六丁目 1 番号 8 日本ジーイーブラスチックス株式会社 下 田 智 明 山口県及同総和末町和木六丁目 1 番号 日本ジーイーブラスキックス株式会社 長 井 孝 司 山口県の昭和末町和木汀目 1 番号 日本ジーイーブラスキックス株式会社リ	丁目1番2号
				İ		日本ジーイープラスチック	ス株式会社内
				(72)	 色明者	下田智明	
						山口県玖珂郡和木町和木六	Γ月1番2号
				(72)	能明者	長井老司	
				(,		山口県孜珂郑和太町和太六	T日1番2号
				(74)		弁理士 給木 俊一郎	· re-em III)
				(147)	4-25/4	THE PART IN MA	

(54)【発明の名称】 光学用成形体

(57)【要約】

[目的] 本券別は、海動性もよび溶解炎定性などの成 形性に優れ、着色が少なく、透明性に優し、機械的特性 に優れるとともに、複屈折の少ない共振合ポリカーポネ トトから形成されている光学用成形体もよび共重金ポリ カーボネート相成物から形成されている光学用成形体を 提供することを目的としている。

【構成】 本発明に係る光学成形体は、

[A] (ウ) レゾルシンおよび「または破後レゾルシンと、(竹)レゾルシンおよび駆敗レゾルシン以外の労害族 ジドドロキシ化合物と、(竹) これち労者族シドロキシ化合物(ウ) および(竹)と反応して炭酸結合を形成しう る化合物とを共重合させてなる共直合ポリカーボネート から形成されてなる。また本発別に係る光学成形は 上記[A] 共重合ポリカーボネートに加えて、[B] 添 加耐を含んでなる共宜合ポリカーボネート組成物のら形 成されてなる。

(特許請求の範囲)

を特徴とする光学用成形体。

【贈求項11(i) レゾルシンおよび/または置換レゾル

- (ii)レゾルシンおよび置換レゾルシン以外の芳香族ジヒ ドロキシ化合物と、
- (iii) これら芳香族ジヒドロキシ化合物(i) および(ii) と反応して炭酸結合を形成しうる化合物とを共重合させ てなる共重合ポリカーボネートから形成されていること

【請求項2】前配共重合ポリカーボネートが、芳香族ジ 10 ヒドロキシ化合物から誘導される構成単位のうち、(i) レゾルシンおよび/または置換レゾルシンから誘導され る構成単位を2~90モル%の量で含有していることを 特徴とする請求項1に記載の光学用成形体。

【請求項3】前記共重合ポリカーボネートが、芳香族ジ ヒドロキシ化合物から誘導される構成単位のうち、(i) レゾルシンおよび/または置換レゾルシンから誘導され る構成単位を2~40モル%の量で含有していることを 特徴とする請求項1に記載の光学用成形体。

【請求項4】

- [A](i) レゾルシンおよび/または置換レゾルシン と、(fi)レゾルシンおよび置換レゾルシン以外の芳香族 ジヒドロキシ化合物と、(iji) これら芳香族ジヒドロキ シ化合物(i) および(ii)と反応して炭酸結合を形成しう る化合物とを共重合させてなる共重合ポリカーボネート
- [B]添加剤とからなる共重合ポリカーボネート組成物 から形成されていることを特徴とする光学用成形体。 【 請求項5 】 前記 [A] 共重合ポリカーボネートが、 芳 香族ジヒドロキシ化合物から誘導される構成単位のう ち、(i) レゾルシンおよび/または置換レゾルシンから 誘導される構成単位を2~90モル%の量で含有してい ることを特徴とする請求項4に記載の光学用成形体。 【請求項6】前記 [A] 共重合ポリカーボネートが、芳 香族ジヒドロキシ化合物から誘導される構成単位のう ち、(i) レゾルシンおよび/または置換レゾルシンから 誘導される構成単位を2~40モル%の量で含有してい ることを特徴とする請求項4に記載の光学用成形体。 【請求項7】[B] 添加剤が、(イ) p K a 値が3以下 物から形成される誘導体、(ロ)リン化合物、(ハ)エ ポキシ化合物、(ニ)フェノール系安定剤、(ホ) 離型 剤、(へ)ホウ素系化合物からなる群から選ばれること

【発明の詳細な説明】 [0001]

【発明の技術分野】本発明は光学用成形体に関し、さら に詳しくは、成形時の流動性に優れ、着色が少なく、透 明性に優れた共重合ポリカーボネートから形成されてい る光学用成形体およびこの共重合ポリカーボネートを含 50 る化合物とを共重合させてなる共重合ポリカーボネート

を特徴とする請求項4に記載の光学用成形体。

む組成物から形成されている光学用成形体に関する。 [0002]

【発明の技術的背景】近年、光ディスクは、大記録容 量、非接触読み出し、高速アクセスが可能であるなどの 利点を生かして広範な用途、例えばデジタルデータ用光 ディスク、CD-ROM、コンパクトディスク、ビデオ ディスクなどに用いられている。

7

【0003】とのような光ディスクなどの光学基板、光 ファイバー、レンズ、照明器具用品などには優れた透明 性が要求され、特に光学基板には再生レーザー光の波長 領域で高い光線透過性を有するだけでなく、可視光領域 から近赤外領域にわたる広範囲な波長での光線透過性が 要求される。

[0004]また光学基板には、低吸水性、耐熱性など の特性も併せて要求される。従来このような特性を満た すものとして、ポリカーボネートから形成される光学用 成形体が広く使用されている。

【0005】ところでこのような光学用成形体は、溶融 されたポリカーボネートから所望形状に成形することに 20 より得られるが、成形の際、ポリカーボネートは、溶融 粘度が高く、流動性に劣るという問題点があった。もし ポリカーボネートを溶融時の流動性が不十分なまま光学 基板などに成形すると、複屈折の大きい光学基板が得ら れてしまう。

【0006】また一方ポリカーボネートを高温で溶験し て流動性を上げようとすると、溶融安定性が低下してし まい、成形時にポリカーボネートが熱分解して、色相お よび透明性が低下したり、機械的特性が低下するなどし て、光学用成形体として不適合なものが得られてしまう 30 ことがあった。

【0007】とのためポリカーボネート系光学成形体が 本来有する優れた光学上の特性を有しているとともに、 しかも成形時の流動性および溶融安定性に優れ、 複屈折 が小さく、色相および透明性に優れかつ機械的特性にも 優れた光学用成形体の出現が望まれていた。

[0008] (発明の目的) 本発明は、上記のような従来技術に鑑み てなされたものであって、流動性および溶融安定性など の成形性に優れ、成形時の着色が少なく、透明性に優 であるイオウ含有酸性化合物および/または酸酸性化合 40 れ、機械的特性に優れるとともに、複屈折の少ない共重 合ポリカーボネートから形成されている光学用成形体お よび共重合ポリカーボネート組成物から形成されている 光学用成形体を提供することを目的としている。

【発明の概要】本発明に係る光学用成形体は、

[A](i) レゾルシンおよび/または置換レゾルシン と、(11)レゾルシンおよび置換レゾルシン以外の芳香族 ジヒドロキシ化合物と、(iii) これら芳香族ジヒドロキ シ化合物(i) および(ii)と反応して炭酸結合を形成しう

[00091

から形成されてなる。

【0010】また本発明に係る光学用成形体は 上記 [A] 共重合ポリカーボネートに加えて、[B] 添加剤 を含んでなる共重合ポリカーボネート組成物から形成さ れてなることが好ましい。

【0011】 この 「B 】添加剤は、好ましくは、(イ) pKa値が3以下であるイオウ含有酸性化合物および/ または該酸性化合物から形成される誘導体、(ロ)リン 化合物、(ハ)エポキシ化合物、(ニ)フェノール系安 定剤、(ホ) 離型剤、(へ) ホウ素系化合物からなる群 10

【0012】また上記のような[A]共重合ポリカーボ ネートは、芳香族ジヒドロキシ化合物から誘導される構 成単位のうち、(i) レソルシンおよび/または置換レゾ ルシンから誘導される構成単位を好ましくは2~90モ ル%の量で、より好ましくは2~40モル%の量で含有 している。

[0013]

【発明の具体的説明】以下、本発明に係る光学用成形体 について説明する。本発明に係る光学用成形体は、透明 20 性、色相に優れかつ複屈折が小さい。

【0014】本発明に係る光学用成形体は、光学用途で あれば特に形状、用途などが限定されることなく用いら れ、具体的に、デジタルデータ用光ディスク、CD-R OM. コンパクトディスク、ビデオディスクなどの光デ ィスク(光学基板)、光ファイバー、レンズ、照明器具 用品などとして好適に用いられる。

【0015】とのような本発明に係る光学用成形体は、 「A] 共重合ポリカーボネートから形成されている。ま ボネートに加えて「B」添加剤を含んでなるとからなる 共重合ポリカーボネート組成物からなることが好まし

【0016】 この [A] 共重合ポリカーボネートは、

(i) レゾルシンおよび/または置換レゾルシンと、(ii) レゾルシンおよび置換レゾルシン以外の芳香族ジヒドロ キシ化合物と、(iii) これら芳香族ジヒドロキシ化合物 (i) および(ii)と反応して炭酸結合を形成しろる化合物 とを共重合させてなり、(i) レゾルシンおよび/または 置換レゾルシンから誘導される単位と、(ji)レゾルシン 40 【化2】 および置換レゾルシン以外の苦香旋ジヒドロキシ化合物

から誘導される単位と、(iii) とれら芳香族ジヒドロキ シ化合物(i) および(ii)と反応して炭酸結合を形成しろ る化合物から誘導される単位とを含有している。

【0017】[A]共重合ポリカーボネートについて以 下に説明する。このような(i) レゾルシンまたは置換レ ゾルシンから誘導される構成単位は、以下のような一般 式[1]で表される。

[0018] 【化1】

【0019】上記式[I]において、Rはそれぞれ炭素 数1~10の炭化水素基またはそのハロゲン化物、また はハロゲンであり、同一であっても異なっていてもよ い。nは0~4の整数である。

【0020】このような(i) レゾルシンおよび/または 置換レゾルシンとしては、具体的に、レゾルシン、3-メ チルレゾルシン、3-エチルレゾルシン、3-プロビルレゾ ルシン、3-ブチルレゾルシン、3-t-ブチルレゾルシン、 3-フェニルレゾルシン、3-クミルレゾルシン、2,3,4,5-テトラフルオロレゾルシン、2,3,4,5-テトラブロムレゾ ルシンなどが挙げられる.

【0021】 これらのうち、レゾルシンが特に好まし い。本発明に係る[A]共重合ポリカーボネートでは、 このような(i) レゾルシンおよび/または層換レゾルシ ンから誘導される構成単位は、芳香族ジヒドロキシ化合 た本発明に係る光学用成形体は、[A]共重合ポリカー 30 物から誘導される構成単位を100モル%とするとき。 100モル%未満の量で含有されているが 好ましくは 2~90モル%. さらに好ましくは2~40モル%の量 で含有されている。

> 【0022】(ji)レゾルシンおよび/または置換レゾル シン以外の芳香族ジヒドロキシ化合物から誘導される構 成単位は、特に限定はされず、通常ポリカーボネートを 形成している下記のような芳香族ジヒドロキシ化合物か ら誘導される構成単位であってよい。

[0023]

(4)

【0024】であり、R' およびR' は水素原子または 1価の炭化水素基であり、R1は2価の炭化水素基であ る。またR'、R'は、ハロケンまたは1価の炭化水素 基であり、これらは、同一であっても異なっていてもよ い。p、gは0~4の整数を表す。) このような(ii)芳 香族ジヒドロキシ化合物としては、たとえば

ビス(4-ヒドロキシフェニル)メタン、1.1-ビス(4-ヒ ドロキシフェニル) エタン、2,2-ビス(4-ヒドロキシフ ブタン、2.2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)オクタン、 ビス(4-ヒドロキシフェニル)フェニルメタン、2.2-ビ ス(4-ヒドロキシ-1-メチルフェニル)プロパン、1.1-ビス (4-ヒドロキシ-t-ブチルフェニル) プロパン、2.2 -ビス(4-ヒドロキシ-2-プロチフェニル)プロパンなど のビス(ヒドロキシアリール)アルカン類、1.1-ビス (4-ヒドロキシフェニル)シクロペンタン、1.1-ビス (4-ヒドロキシフェニル) シクロヘキサンなどのビス (ヒドロキシアリール)シクロアルカン類、4.4'-ジヒ -ジメチルフェニルエーテルなどのジヒドロキシアリー ルエーテル類、4.4'-ジヒドロキシジフェニルスルフィ ド、4.4'-ジヒドロキシ-3.3'-ジメチルジフェニルスル フィドなどのジヒドロキシジアリールスルフィド類 4 4'- ジヒドロキシジフェニルスルホキシド、4.4'- ジヒ ドロキシ-3,3'-ジメチルジフェニルスルホキシドなどの ジヒドロキシジアリールスルホキシド類、4,4'-ジヒド ロキシジフェニルスルホン、4,4'-ジヒドロキシ-3,3'-ジメチルジフェニルスルホンなどのジヒドロキシジアリ ールスルホン類などが挙げられる。

【0025】 これらのうちでは、特に2,2-ビス(4-ヒド ロキシフェニル) プロパンが好ましい。また上記のよう な 芳香族ジヒドロキシ化合物(i) および(ii)と反応し て(iii)炭酸結合を導入する化合物としては、具体的に は、ジフェニルカーボネート、ジトリールカーボネー ト、ビス (クロロフェニル) カーボネート、m-クレジル カーボネート、ジナフチルカーボネート、ピス (ジフェ ニル) カーボネート、ジエチルカーボネート、ジメチル カーボネート、ジブチルカーボネート、ジシクロヘキシ ルカーボネートなどの炭酸ジエステル、およびホスゲン 50 リット酸、1,3,5-ベンゼントリカルボン酸、ビロメリッ

などのハロゲン化カルボニル化合物。などが挙げられ

【0026】これらのうち特にジフェニルカーボネート が好ましい。本発明に係る「A]共重合ポリカーボネー トは、上記のような構成単位以外に、ジカルボン酸、ジ カルボン酸エステルまたはジカルボン酸ハロゲン化物か ら誘導される構成単位を含有していてもよい。この構成 単位は、ポリエステルポリカーボネートである。

ェニル)プロパン、2.2-ビス(4-ヒドロキシフェニル) 20 【0027】このようなジカルボン酸あるいはジカルボ ン酸エステル、ジカルボン酸ハロゲン化物としては、テ レフタル酸、イソフタル酸、セバシン酸、デカン二酸、 ドデカン二酸、セパシン酸ジフェニル、テレフタル酸ジ フェニル、イソフタル酸ジフェニル、デカン二酸ジフェ ニル、ドデカン二酸ジフェニル、テレフタル酸クロリ ド、イソフタル酸クロリド、セバシン酸クロリド、デカ ン二酸クロリド、ドデカン二酸クロリドなどを挙げると とができる。

【0028】 [A] 共重合ポリカーボネート中には、と ドロキシジフェニルエーテル、4,4'-ジヒドロキシ-3,3' 30 のようなポリエステルポリカーポネート単位が、50モ ル%以下、好ましくは30モル%以下の量で存在してい てもよい。

> 【0029】また「A】共重合ポリカーボネートは 本 発明の目的を損なわない範囲で、1分子中に3個以上の 官能基を有する多官能化合物とから誘導される構成単位 を含有していてもよい。 【0030】このような多官能化合物としては、フェノ

ール性水酸基またはカルボキシル基を3個以上有する化 合物が好ましく、特にフェノール性水酸基を3個以上有 40 する化合物が好ましく用いられる。具体的には、たとえ ぱ、1.1.1-トリス(4-ヒドロキシフェニル) エタン、2、 2',2"-トリス(4-ヒドロキシフェニル)ジイソプロビルベ ンゼン、α-メチル-α,α',α'-トリス(4-ヒドロキシフ ェニル)-1,4-ジエチルベンゼン、α,α',α"-トリス(4 -ヒドロキシフェニル)-1.3.5-トリイソプロピルベンゼ ン、フロログルシン、4,6-ジメチル-2,4,6-トリ(4-ヒド ロキシフェニル)-ヘプタン-2. 1.3.5-トリ(4-ヒドロキ シフェニル) ベンゼン、2,2-ビス-[4,4-(4,4'-ジヒド ロキシフェニル)-シクロヘキシル] -プロパン、トリメ

10

ト酸などが挙げられる。

【0031】 これらのうち、1.1.1-トリス(4-ヒドロキ シフェニル) エタン、α、α'、α"-トリス(4-ヒドロキ シフェニル)-1.3.5-トリイソプロビルベンゼンなどが好 ましい。

7

【0032】このような構成単位は、共重合ポリカーボ ネート中の芳香族ジヒドロキシ化合物から誘導される構 成単位を100モル%としたときに、通常、3モル%以 下好ましくは0.1~2モル%さらに好ましくは0.1 ~1 モル%の量で存在していてもよい。

【0033】上記のような[A]共重合ポリカーボネー トは、ガラス転移温度 (Tg) が、通常、100~15 0℃、好ましくは110~135℃である。また熱分解 温度は、通常、350~380℃、好ましくは360~ 380℃である。

【0034】さらにJIS K 7210に準拠して、 温度300℃、荷重1.2 Kgの条件で測定したメルトフ ローレート (MFR) は、通常、5~100g/10分、 好ましくは8~50 点/10分である。

【0035】 このような共重合ポリカーボネートから形 20 い。nは0~4の整数である。 成される本発明に係る光学用成形体は、機械的特性、耐 熱性、透明性ならびに色相に優れるとともに、耐寒品性 にも優れ、成形時の流動性、溶融安定性などにも優れて いる。

【0036】特に本発明に係る光学用成形体を形成して いる共重合ポリカーボネートは、レゾルシンおよび/ま たは置換レゾルシンから誘導される構成単位を含まない 従来のポリカーボネートと比較してMFR (g/10分) が大きく、流動性、溶融安定性などの成形性に優れてい る。このため本発明に係る光学成形体は、成形時の流動 30 れる。 性に優れており、透明性、色相が低下したり、分子量な どが低下することなく成形される。またこのように成形 される光学成形体は、複屈折が小さい。

【0037】 上記のような「A】 共重合ポリカーボネー トは、(i) レゾルシンおよび/または置換レゾルシン と、(ii)他の芳香族ジヒドロキシ化合物と、(iii) これ ち芳香族ジヒドロキシ化合物と反応して炭酸結合を形成 しうる化合物とを用いて製造されるが、製造方法は、特 に限定されない。具体的には、芳香族ジヒドロキシ化合 物と反応して炭酸結合を形成しうる化合物としてホスゲ 40 ゲン基が置換された化合物などが挙げられる。 ンなどのハロゲン化カルボニルを用いる界面法および流 液法、炭酸ジエステルを用いる溶融法、固相重合法など

により製造される。

【0038】本発明では、これらのうち溶融重合法が好 ましく、以下にその詳細を説明する。本発明では、共重 合ポリカーボネートを溶融重合法により製造するに限し て、(i) レゾルシンおよび/または置換レゾルシンと、 (ii)他の芳香族ジヒドロキシ化合物と、(iii)炭酸ジェ ステルとが用いられる。

【0039】本発明で用いられる(1) レゾルシンおよび 置換レゾルシンは、下記一般式 [III] で表される。

[0040] [(£3]

【0041】上記式 [III] において、Rはそれぞれ炭 素数1~10の炭化水素基またはそのハロゲン化物。ま たはハロゲンであり、同一であっても異なっていてもよ

【0042】とのような置換レゾルシンとして、具体的 には、前述の化合物が用いられる。これらのうちでは、 レゾルシンが好ましく用いられる。これらは、単独であ るいは組み合わせて用いられる。

【0043】本発明では、共重合ポリカーボネートを製 造するに際して、このような(i) レゾルシンおよび/ま たは置換レゾルシンは、芳香族ジヒドロキシ化合物中、 100%未満の量で用いられるが、好ましくは2~90 モル%、さらに好ましくは2~40モル%の量で用いら

【0044】また(ii)レゾルシンおよび/または置換レ ゾルシン以外の芳香族ジヒドロキシ化合物は、芳香族ジ ヒドロキシ化合物を100モル%としたとき、好ましく は98~10モル%、さらに好ましくは98~60モル %の量で用いられる。

【0045】 このような(ii)レゾルシンおよび/または 置換レゾルシン以外の芳香族ジヒドロキシ化合物は、特 に限定されないが、通常は、下記式 [IV] で示される化 合物、さらに下記[IV]のフェニル基に脂肪族基やハロ

[0046] [(£4]

【0047】であり、R' およびR' は水素原子または 1面の炭化水素素であり、R' は2面の炭化水素素であ あ、差なR' もよびR' は、ハログンまたはまたは の炭化水素素であり、これらは、同一であっても吸なっ ていてもよい。pおよびqは0~4の整数である。) で のような(い)予密炭シドドロキシ化合物としては、具体 的には上速したような化色物が挙げられる。 (0048)とわらのきちでは、単位スレイス(4上ド

[0048] これらのうちでは、特に2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル) プロバンが好ましく用いられる。また 20(11) 炭酸シエステルとしては、具体的には上述したような化合物が継げられる。

[0049] これらのうち物にジフェニルカーボネートが好ましく用いられる。本来明では、共産合ポリカーボートを製造するに際して、(111)炭酸ジエステルを100 にりったが、好ましくは ちのモルが以下、さらに好ましくは 30 モルが以下の量でジカルボン酸あるいはジカルボン酸エステルを含有していてもよい。

【0050】とのようなどカルボン酸あるいはジカルボ 30 のナトリウム塩、カリウム塩、リチウム塩などが用いら ン酸エスチルとしては、具体的には上速したような化合 物が挙げられる。本発明では、ボリカーボネートを製造 するに際して、上記のような技能ジェステルは、芳香族 ジヒドロモシ化合物総量 1 モルに対して、0.95∼1 30モル好ましくは1.01∼1.20モルの屋で用いら れる。 後的には、水酸化カルシウム、水酸化パリウム、水酸化パリウム、水酸化パリウム、大酸 マグネシウム、水酸化ストロンテウム、炭酸水素カルシ ウム、炭酸水素オックネシウム、炭酸 れることが質束しい。

[0051]また本発明では、ポリカーボネートを製造 するに隔して、上記のよりな芳香族ジンドロキシ化合物 と炭酸ジェステルとともに、上述のような1分子中に3 個以上の官能益を有する多官能化合物を用いることもで 40 きる。

[0052]多官能化合物が用いられる時は、芳香族シヒドロキシ化合物総量1モルに対して、通常は0.03 モル以下好ましくは0.001~0.02モルさらに好ましくは0.001~0.001モルの骨で用いられる。

[0053] 本発明では、上記のような(i) レゾルシン および/または置換レゾルシン、(i))他の芳香族ジヒド ロキシ化合物および(iii) 炭酸ジエステルとを、(a) ア ルカリ金属化合物および/またはアルカリ土類金化合物 からなる触媒の存在下に落触取縮合きせることが好まし La.

[0054] このようなアルカリ金属化合物およびアルカリ土製金属化合物(a) としては、具体的には、アルカリ金属およびアルカリ土類金属の有機酸塩、無機酸塩、無機酸塩、水酸化物、水酸化物、水素化物あるいはアルコラートなどが年ましく挙げられる。

【0055】より具体的には、このようなアルシリ金属 化合物としては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム 水酸化リチウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸か水カリウ ム、炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸サハウム 、炭酸リチウム、酢酸ナトリウム、炭酸リチウム 、ステアリン酸リチウム、木素化ホウ素ナトリウ ム、水素化ホウ素サチウム、大ま化ホウ素ナトリウ ム、安息香酸ナトリウム、女息香酸 リラウム、リン酸水素二ナトリウム、リン酸水素二カトリ の、り、少数水素二ナトリウム、リン酸水素二カリ シーム、リン酸水素二ナトリウム、リン酸水素二カリ シーム・リン酸水素二ナトリウム・リン酸水素二カリ シーム・リン酸水素二ナトリウム・リン酸水素二カリ シーム・リン酸水素二ナトリウム・リン酸水素二カリ

トリウム塩、二カリウム塩、二リチウム塩、フェノール

(0056)またアルカリ土頭金属化合物としては、具体的には、木酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、水酸化カリウム、炭酸水素カリカム、炭酸水素カリカム、炭酸水素カリカム、炭酸カルシウム、炭酸カルシウム、炭酸カルシウム、炭酸カルシウム、炭酸カルシウム、酢酸カルシウム、カ酸カリウム、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸カルシカンム・ステアリン酸カルシカンム・ステアリン酸カルシカンムが開かられる。

[0057] ごわら化合物は単独あるいは組み合わせて 用いることができる。このようなアルカリ亜原化合物 よび/またはアルカリ土類全層化合物(a) は、予香族シ ヒドロキシ化合物総置1モルに対して、通常、1×10 "ペー1×10"1モル、昇ましくは1×10"~1×10 "モル、物に好ましくは1×10"~2、5×10"モルの電で用いられる。

ルカリ金属化合物および/またはアルカリ土類金化合物 【0058]アルカリ金属化合物またはアルカリ土類金からなる触媒の存在下に溶融重縮合させることが好まし 50 属化合物(a)の使用量が、芳香族ジヒドロキシ化合物総

量1モルに対して1×10⁻゚~1×10⁻゚モルである と、重合活性を高く維持できるとともに、得られる共重 合ポリカーボネートの性質に悪影響を及ぼさない量で酸 性化合物(後述する)を添加して、これら化合物が示す 塩基性を充分に中和するかあるいは弱めることができ、 色相、耐熱性、耐水性および耐候性に優れ、かつ長時間 の溶胎安定性に優れた共能合ポリカーボネートを得ると とができる。

【0059】本発明では、触媒として、上記のような (a) アルカリ金属化合物および/またはアルカリ土類金 10 ル、好ましくは1×10°~1×10°・ートンの量で用い 属化合物とともに、(b) 塩基性化合物および/または (c) ホウ酸化合物を用いることができる。

【0060】 このような塩基性化合物(b) としては、た とえば高温で易分解性あるいは揮発性の含窒素塩基性化 合物が挙げられ、具体的には、以下のような化合物が挙 げられる。

【0061】テトラメチルアンモニウムヒドロキシド (Me, NOH)、テトラエチルアンモニウムヒドロキシド (Et, NOH)、テトラブチルアンモニウムヒドロキシド シド (φ-O+, (Me), NOH) などのアルキル、アリール、 アルアリール基などを有するアンモニウムヒドロオキシ ド類、トリメチルアミン、トリエチルアミン、ジメチル ベンジルアミン、トリフェニルアミンなどの三級アミン 類、R,NH(式中Rはメチル、エチルなどのアルキ ル、フェニル、トルイルなどのアリール基などである) で示される二級アミン類、RNH。(式中Rは上記と同 じである) で示される一級アミン類、ピリジン、ジメチ ルアミノビリジン、ピロリジノビリジンなどのビリジン 類、2-メチルイミダゾール、2-フェニルイミダゾールな 30 【0069】このような組合せからなる触媒において、 どのイミダゾール類、あるいはアンモニア、テトラメチ ルアンモニウムボロハイドライド (Me, NBH,) . テトラ ブチルアンモニウムボロハイドライド(Bu, NBH,)、テ トラブチルアンモニウムテトラフェニルボレート(Ru.N BPh.)、テトラメチルアンモニウムテトラフェニルボレ ート (Me, NBPh,) などの塩基性塩。

[0062] これらのうち、テトラアルキルアンモニウ ムヒドロキシド類、特に金属不純物の少ない電子用テト ラアルキルアンモニウムヒドロキシド類が好ましく用い られる.

【0063】また(c) ホウ酸化合物としては、ホウ酸お よび下記一般式で示されるホウ酸エステルなどが挙げら れる。

B (OR), (OH),...

式中、Rはメチル、エチルなどのアルキル、フェニルな どのアリールなどであり、nは1、2または3である。 【0064】 このようなホウ酸エステルとしては、具体 的には、ホウ酸トリメチル、ホウ酸トリエチル、ホウ酸 トリプチル、ホウ酸トリヘキシル、ホウ酸トリヘプチ ル、ホウ酸トリフェニル、ホウ酸トリトリル、ホウ酸ト 50 性で生成させることができる。

リナフチルなどが挙げられる。

【0065】本発明で触媒として用いられる好ましい組 合せとしては、(a) アルカリ金属化合物および/または アルカリ土類金属化合物と、(b) 含窒素塩基性化合物と からなる組合せが挙げられる。

【0066】 この際、(a) アルカリ金属化合物および/ またはアルカリ土類金属化合物は上記のような量で用い られ、(b) 含窒素塩基性化合物は、芳香族ジヒドロキシ 化合物総量1モルに対して、1×10-*~1×10-*モ られる。(b) 含窒素塩基性化合物の使用量が芳香族ジヒ ドロキシ化合物総量1モルに対して1×10-0~1×1 0-1モルであると、エステル交換反応、重合反応が十分 な速度で進行し、さらに色相、耐熱性および耐水性など に優れた共重合ポリカーボネートが得られる点で好まし

【0067】 このように(a) アルカリ金属化合物および /またはアルカリ土類金属化合物と、(b) 含窒素塩基性 化合物とを組合せた触媒は、耐熱性および耐水性に優れ (Bu, NOH)、トリメチルペンジルアンモニウムヒドロキ 20 るとともに色調が改良され、透明性に優れた高分子量の 共重合ポリカーボネートを、高い重合活性で生成させる ことができる。

> 【0068】また本発明では、(a) アルカリ金属化合物 および/またはアルカリ土類金属化合物と、(c) ホウ酸 またはホウ酸エステルとの組合せからなる触媒、さら に、(a) アルカリ金属化合物および/またはアルカリ土 類金属化合物と、(b) 含窒素塩基性化合物と、(c) ホウ 酸またはホウ酸エステルとの組合せからなる触媒が好ま しく用いられる。

> (a) アルカリ金属化合物またはアルカリ土類金属化合物 および(b) 含窒素塩基性化合物は、上記したような量で 用いられることが好ましい。

【0070】(c) ホウ酸またはホウ酸エステルは、芳香 族ジヒドロキシ化合物総量1モルに対して、1×10-* ~1×10-1モル、好ましくは1×10-7~1×10-1 モル、さらに好ましくは1×10-*~1×10-*モルの 量で用いられる。

【0071】(c) ホウ酸またはホウ酸エステルの使用量 40 が、芳香族ジヒドロキシ化合物総量1モルに対して1× 10-*~1×10-1モルであると、熱老化後に分子量の 低下を起こしにくく、さらに色相、耐熱性および耐水性 に優れた共重合ポリカーボネートが得られる点で好まし

【0072】特に(a) アルカリ金属化合物またはアルカ リ土類金属化合物と、(b) 含窒素塩基性化合物と、(c) ホウ酸またはホウ酸エステルとからなる触媒は、透明 性、耐熱性および耐水性に優れるとともに色調も改良さ れ、高分子量の共重合ポリカーボネートを、高い重合活

【0073】 このような触媒を用いる(i) レゾルシンお よび/または置換レゾルシンと(++)他の芳香族ジヒドロ キシ化合物と(iii) 炭酸ジェステルとの重縮合反応は、 従来知られている芳香族ジヒドロキシ化合物と炭酸ジェ ステルとの重縮合反応条件と同様な条件下で行なうこと ができる。

13

【0074】具体的には、80~250℃、好ましくは 100~230℃、さらに好ましくは120~190℃ の温度で、0~5時間、好ましくは0~4時間、さらに 好ましくは0~3時間、常圧下、芳香族ジヒドロキシ化 10 合物と炭酸ジエステルとを反応させる。次いで反応系を 減圧にしながら反応温度を高めて、芳香族ジヒドロキシ 化合物と炭酸ジエステルとの反応を行ない、最終的には 5mmHg以下好ましくは1mmHg以下の減圧下で240 ~320℃の温度で芳香族ジヒドロキシ化合物と炭酸ジ エステルとの重縮合反応を行なう。

【0075】上記のような重縮合反応は、連続式で行な ってもよく、またバッチ式で行なってもよい。また上記 の反応を行なうに際して用いられる反応装置は、 権型で あっても管型であっても塔型であってもよい。

【0076】 このようにして得られる共重合ポリカーボ ネートでは、通常、極限粘度[n]が0.2~1.2dl /g、好ましくは0.3~1.0d/gである。上記の ような製造方法は、共重合ポリカーボネートの溶融重縮 合に際して、毒性物質であるホスゲンや塩化メチレンな どを用いないので環境衛生上好ましい。

【0077】またこの溶融重合法によれば、得られる共 重合ポリカーボネートにおいて、芳香族ジヒドロキシ化 合物から誘導される構成単位100モル中、(i)レゾル シンおよび/または置換レゾルシンから誘導される構成 30 【0083】 単位が90モル%を超えるような量で(i)レゾルシンお *

【0084】式中、R'は炭素数1~50の炭化水素基 (水素はハロゲンで置換されていてもよい)であり、R は水素または炭素数1~50の炭化水素基(水素はハ ロゲンで置換されていてもよい)であり、nは0~3の 40 整数である。

【0085】このようなスルホン酸系化合物およびこの 誘導体としては、具体的に、ベンゼンスルホン酸、p-ト ルエンスルホン酸などのスルホン酸、ベンゼンスルホン 酸メチル、ベンゼンスルホン酸エチル、ベンゼンスルホ ン酸ブチル、ベンゼンスルホン酸オクチル、ベンゼンス ルホン酸フェニル、p-トルエンスルホン酸メチル、p-ト ルエンスルホン酸エチル、p-トルエンスルホン酸プチ ル、p-トルエンスルホン酸オクチル、p-トルエンスルホ

14 * よび/または置換レゾルシンを使用しても、他の方法、 たとえば界面重合法等に比べて、色相、耐水性、耐熱性 の優れた共重合ポリカーボネートが得られる。

【0078】本発明に係る光学用成形体は、上記のよう な [A] 共重合ポリカーボネートに加えて [B] 添加剤 を含んでなる共重合ポリカーボネート組成物から形成さ れていることが好ましい。

【0079】 このような [B] 添加剤としては、(イ) pKa値が3以下であるイオウ含有酸性化合物および/ または該酸性化合物から形成される誘導体、(ロ)リン 化合物。(ハ)エポキシ化合物。(ニ)フェノール系安 定剤、(ホ) 離型剤、(へ) ホウ素系化合物などが挙げ

【0080】とれらは、1種であるいは2種以上組合わ せて用いられる。このような(イ)pKa値が3以下で あるイオウ含有酸性化合物および該酸性化合物から形成 される誘導体としては、具体的に、亜硫酸、硫酸、スル フィン酸系化合物、スルホン酸系化合物およびこれらの 誘導体が挙げられる。

20 【0081】 亜硫酸誘導体としては、ジメチル亜硫酸、 ジエチル亜硫酸、ジプロビル亜硫酸、ジブチル亜硫酸、 ジフェニル亜硫酸などが挙げられる。硫酸誘導体として は、ジメチル硫酸、ジエチル硫酸、ジプロビル硫酸、ジ ブチル硫酸、ジフェニル硫酸などが挙げられる。

【0082】スルフィン酸系化合物としては、ベンゼン スルフィン酸、トルエンスルフィン酸、ナフタレンスル フィン酸などが挙げられる。またスルホン酸系化合物お よびこの誘導体としては、下記一般式[V]で表わされ る化合物やそれらのアンモニウム塩が挙げられる。

【化51

... [V]

ルホン酸アンモニウムなどのスルホン酸アンモニウム塩 などが挙げられる。

【0086】さらに上記一般式 [V] で表されるスルホ ン酸化合物以外にも、トリフルオロメタンスルホン酸. ナフタレンスルホン酸、スルホン化ポリスチレン、アク リル酸メチルースルホン化スチレン共重合体などのスル ホン酸化合物が挙げられる。

【0087】本発明では、(イ)イオウ含有酸性化合物 および該酸性化合物から形成される誘導体として、上記 一般式「V]で表されるスルホン酸系化合物およびこの 誘導体が好ましい。さらに上記一般式「V」において、 R'、R"が炭素数1~10の置換脂肪族炭化水素基、 nが0~1の整数である化合物が好ましく用いられ、具 ン酸フェニルなどのスルホン酸エステル、p-トルエンス 50 体的には、ベンゼンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸ブ チル. p-トルエンスルホン酸. p-トルエンスルホン酸エ チル n-トルエンスルホン酸プチルが好ましい。 【0088】 これらのうちでも、p-トルエンスルホン酸 ブチルが好ましい。本発明では、上記のような(イ)p Ka値が3以下であるイオウ含有酸性化合物および/ま たは該酸性化合物から形成される誘導体を、上記「A] 共重合ポリカーボネートに対して、0.1~10ppm, 好ましくは $0.1 \sim 8$ ppm 、特に好ましくは $0.1 \sim 5$ pp m の母で添加する。

【0089】(ロ) リン化合物としては、リン酸、亜リ 10 ン酸、次亜リン酸、ピロリン酸、ポリリン酸、リン酸エ ステルおよび亜リン酸エステルが挙げられる。このよう なリン酸エステルとしては、具体的に、たとえば、トリ メチルホスフェート、トリエチルホスフェート、トリブ チルホスフェート、トリオクチルホスフェート、トリデ シルホスフェート、トリオクタデシルホスフェート、ジ ステアリルベンタエリスリチルジホスフェート、トリス (2-クロロエチル) ホスフェート、トリス (2,3-ジクロ ロプロビル) ホスフェートなどのトリアルキルホスフェ ロアルキルホスフェート、トリフェニルホスフェート、 トリクレジルホスフェート、トリス (ノニルフェニル) ホスフェート、2-エチルフェニルジフェニルホスフェー トなどのトリアリールホスフェートなどが挙げられる。 【0090】また亜リン酸エステルとしては、下記一般 式で表される化合物が挙げられる。 P(OR),

(式中、Rは脂環族炭化水素基、脂肪族炭化水素基また は芳香族炭化水素基を表す。これらは同一であっても異 なっていてもよい。) このような式で表される化合物と 30 ステル、ヘキサヒドロフタル酸のジグリシジルエステ して、たとえば、トリメチルホスファイト、トリエチル ホスファイト、トリプチルホスファイト、トリオクチル ホスファイト、トリス (2-エチルヘキシル) ホスファイ ト、トリノニルホスファイト、トリデシルホスファイ ト、トリオクタデシルホスファイト、トリステアリルホ スファイト、トリス (2-クロロエチル) ホスファイト、 トリス(2.3-ジクロロプロビル)ホスファイトなどのト リアルキルホスファイト、トリシクロヘキシルホスファ イトなどのトリシクロアルキルホスファイト、トリフェ ニルホスファイト、トリクレジルホスファイト、トリス 40 メチル-3,4-エポキシシクロヘキシルカルボキシレー (エチルフェニル) ホスファイト、トリス (2.4-ジ-t-ブチルフェニル) ホスファイト、トリス (ノニルフェニ ル) ホスファイト、トリス (ヒドロキシフェニル) ホス ファイトなどのトリアリールホスファイト、フェニルジ デシルホスファイト、ジフェニルデシルホスファイト。 ジフェニルイソオクチルホスファイト、フェニルイソオ クチルホスファイト、2-エチルヘキシルジフェニルホス ファイトなどのアリールアルキルホスファイトなどが挙 げちわス

【0091】 さらに亜リン酸エステルとして、ジステア 50 エチル4,5-エポキシ-シス-1,2-シクロヘキシルジカルボ

リルベンタエリスリチルジホスファイト、ピス(2.4-ジ -t-ブチルフェニル) ベンタエリスリチルジホスファイ トなどが挙げられる。

【0092】 これらのうち(ロ) リン化合物として、上 紀一般式で表される冊リン酸エステルが好ましく、さら に芳香族亜リン酸エステルが好ましく、特にトリス(2, 4-ジ-t-ブチルフェニル) ホスファイトが好ましい。 【0093】本発明では、上記のような(ロ)リン化合 物を、[A]共重合ポリカーボネートに対して、通常1 0~1000ppm、好ましくは50~500ppm の量で

【0094】(ハ)エポキシ化合物としては、1分子中 にエポキシ基を1個以上有する化合物が用いられる。具 体的には、エポキシ化大豆油、エポキシ化アマニ油、フ ェニルグリシジルエーテル、アリルグリシジルエーテ ル、t-プチルフェニルグリシジルエーテル、3.4-エポキ シシクロヘキシルメチル-3'.4'-エポキシシクロヘキシ ルカルボキシレート、3.4-エポキシ-6-メチルシクロへ キシルメチル-3'.4'-エポキシ-6'-メチルシクロヘキシ ート、トリシクロヘキシルホスフェートなどのトリシク 20 ルカルボキシレート、2.3-エポキシシクロヘキシルメチ ル-3',4'-エポキシシクロヘキシルカルボキシレート、4 - (3.4-エポキシ-5-メチルシクロヘキシル)ブチル-3'. 4'-エポキシシクロヘキシルカルボキシレート、3.4-エ ポキシシクロヘキシルエチレンオキシド. シクロヘキシ ルメチル3.4エポキシシクロヘキシルカルボキシレー ト、3.4-エポキシ-6-メチルシクロヘキシルメチル-6'-メチルシロヘキシルカルボキシレート、ビスフェノール - A ジグリシジルエーテル、テトラプロモビスフェノー ル-A グリシジルエーテル、フタル酸のジグリシジルエ ル ビス_エポキシジシクロペンタジエニルエーテル ピス-エポキシェチレングリコール、ピス-エポキシシク ロヘキシルアジベート、ブタジェンジェポキシド、テト ラフェニルエチレンエポキシド オクチルエポキシタレ ート、エポキシ化ポリブタジエン、3.4-ジメチル-1.2-エポキシシクロヘキサン、3.5-ジメチル-1.2-エポキシ シクロヘキサン、3-メチル-5-t-ブチル-1.2-エポキシシ クロヘキサン、オクタデシル-2,2-ジメチル-3,4-エポキ シシクロヘキシルカルボキシレート、N-ブチル-2.2-ジ ト、シクロヘキシル-2-メチル-3.4-エポキシシクロヘキ シルカルボキシレート、N-ブチル-2-イソプロビル-3.4-エポキシ-5-メチルシクロヘキシルカルボキシレート. オクタデシル-3.4-エポキシシクロヘキシルカルボキシ レート、2-エチルヘキシル-3',4'-エポキシシクロヘキ シルカルボキシレート、4.6-ジメチル-2.3-エポキシシ クロヘキシル-3',4'-エポキシシクロヘキシルカルポキ シレート、4.5-エポキシ無水テトラヒドロフタル酸、3t-ブチル-4,5-エポキシ無水テトラヒドロフタル酸、ジ

キシレート、ジ-n-プチル-3-t-プチル-4,5-エポキシ-シ ス-1.2-シクロヘキシルジカルボキシレートなどが挙げ

- 【0095】とれらのうち 脂環族エポキシ化合物が好 ましく用いられ、特に3.4-エポキシシクロヘキシルメチ ル-3',4'-エポキシシクロヘキシルカルボキシレートが 好ましい。
- 【0096】本発明では、このような(ハ)エポキシ化 合物を、上記「A】共重合ポリカーボネートに対して、 通常1~2000ppm の量で、好ましくは10~100 10 0 ppm の量で添加することが好ましい。
- 【0097】(ニ)フェノール系安定剤としては、具体 的にたとえば、n-オクタデシル-3-(4-ヒドロキシ-3',5' -ジ-t-ブチルフェニル) プロピオネート、テトラキス [メチレン-3-(3',5'-ジ-t- ブチル-4-ヒドロキシフェ ニル) プロビオネート1 メタン、1.1.3-トリス(2-メチ ル-4-ヒドロキシ-5-t- ブチルフェニル) ブタン、ジス テアリル (4-ヒドロキシ-3-メチル-5-t-ブチル) ベンジ ルマロネート、4-ヒドロキシメチル-2.6-ジ-t-ブチルフ ェノールなどが挙げられる。
- 【0098】本発明では、上記のような(二)フェノー ル系安定剤は、「A】共重合ポリカーボネートに対し て、通常10~1000ppm、好ましくは50~500 ppm の量で用いられる。
- 【0099】(ホ)離型剤としては、一般的な離型剤が 特に限定されずに用いられる。具体的にはたとえば、天 然、合成バラフィン類、ポリエチレンワックス類、フル オロカーボン類などの炭化水素系離型剤、ステアリン 酸、ヒドロキシステアリン酸などの高級脂肪酸、オキシ 脂肪酸類などの脂肪酸系離型剤、ステアリン酸アミド、 エチレンピスステアロアミドなどの脂肪酸アミド、アル キレンビス脂肪酸アミド類などの脂肪酸アミド系離型 剤、ステアリルアルコール、セチルアルコールなどの脂 肪族アルコール、多価アルコール、ポリグリコール、ポ リグリセロール類などのアルコール系離型剤、ブチルス テアレート、ペンタエリスリトールテトラステアレート などの脂肪族酸低級アルコールエステル、脂肪酸多価ア ルコールエステル、脂肪酸ポリグリコールエステル類な どの脂肪酸エステル系離型剤、シリコーンオイル類など のシリコーン系離型剤などが挙げられる。
- 【0100】本発明では、上記のような(ホ)離型剤 は、「A] 共重合ポリカーボネート 1 0 0 重量部に対し て、通常、0.001~5重量部、好ましくは0.005 ~1 重量部、さらに好ましくは0.01~0.5重量部の 量で用いることができる。
- 【0101】また(へ)ホウ素系化合物としては、上述 したような(c) ホウ酸化合物が挙げられ、具体的に、ホ ウ酸、ホウ酸トリメチル、ホウ酸トリエチル、ホウ酸ト リブチル、ホウ酸トリヘキシル、ホウ酸トリヘプチル、 ホウ酸トリフェニル、ホウ酸トリトリル、ホウ酸トリナ 50 カーボネート組成物が得られる。

フチルなどが挙げられる。

- 【0102】とれらのうち、ホウ酸トリフェニルが好ま しい。本発明に係る共重合ポリカーボネート組成物で は、上記のような(へ) ホウ素系化合物は、「A]共重 合ポリカーボネート100重量部あたり、0.0000 1~0.2 重量部、好ましくは0.00005~0.02 重量部の量で用いられることが好ましい。
- 【0103】 このような(へ) ホウ素系化合物は、上述 したように重合時に触媒の一成分(c) としてあらかじめ 添加して使用することができ、もし重合時に必要量を添 加しておけば重合後に添加する必要は特にない。
- 【0104】 このような共重合ポリカーボネート組成物 は、従来公知の方法で各成分を混練して製造することが できる。たとえば各成分をターンブルミキサーやヘンシ ェルミキサーで代表される高速ミキサーで分散混合した 後、押出機、バンバリーミキサー、ロール等で溶融混練 する方法が適宜選択される。
- 【0105】共重合ポリカーボネート組成物を製造する に際しては、重縮合反応が終了して得られる溶融状態に
 20 ある反応器内または押出機内の反応生成物である [A] 共重合ポリカーボネートが溶融状態にある間に、直接、 [B] 添加剤を添加して混練することが好ましい。具体 的には、たとえば、反応器内にある重縮合反応で得られ た[A]共重合ポリカーボネートに、[B]添加剤を添 加して共重合ポリカーボネート組成物を形成した後 押
- 出機を通してペレタイズしてもよいし、また重縮合反応 で得られた[A]共重合ポリカーボネートが反応器から 押出機を通ってペレタイズされる間に、「B】添加剤を 添加して、これらを混練して共重合ポリカーボネート組 30 成物としてもよい。
 - 【0106】 [A] 共重合ポリカーボネートに各添加剤 (イ)、(ロ)、(ハ)、(二)、(木)、(へ)を添 加する順序は問わない。上記のようにして得られる共重 合ポリカーボネート組成物は、反応生成物である共重合 ポリカーボネート「A]が溶融状態にある間に、上記 [B]添加剤を添加し混練しているので、得られる樹脂 組成物の熱履歴を減らすことができ、色相悪化や熱劣化
- の少ない共重合ポリカーボネート組成物を得ることがで きス 40 【0107】また上記のように「B]添加剤すなわち (イ) p K a 値が3以下であるイオウ含有酸性化合物お
 - よび/または該酸性化合物から形成される誘導体、 (ロ) リン化合物。(ニ) フェノール系安定剤あるいは (へ) ホウ素系化合物を上記の量で添加することによ り、重合反応で得られた「A】共重合ポリカーボネート 中に残存するアルカリ性触媒が中性化あるいは弱めら
- れ、またもし上記(イ)、(ロ)化合物が過剰に残存し ても、これらが(ハ)エボキシ化合物と反応して中性化 され、溶融時の滞留安定性がより向上された共重合ポリ

【0108】 このような共重合ポリカーボネート組成物は、光学用成形体に成形するに際して、数組成物からなるベレットを再溶酸しても、上記のように溶融時の熱安定性が向上されているので、特に熱分解が抑制され、分子量が低下しばくく、着色しばくい。

[0109]本発明に係る光学用成形体は、上記のよう な共直合ポリカーボネート組成物から、優れた流動性 お よび器接安性で気形される。さらに本発明に係る光学 用成形体を形成する共重合ポリカーボネート および共重 合ポリカーボネート組成物は、本発明の目的を積なわな 10 い趣間で、以下に示すよっな [B] 該加和以外のの 耐熱安定剤、紫外線吸収剤、着色剤、帯電防止剤、スリ ップ剤、アンチブロッキング剤、精剤、防暑剤、天然 油、合成油、ワックスなどを含有してもよい。

【0110】このような他の添加剤は、上記 [B] とともに、溶融状態にある [A] に添加することもできるし、また一旦ペレタイズされた共重合ポリカーポネート組成物を平溶融して添加することもできる。本発明では前者の方法が好ましい。

[0 1 1 1] でのような耐熱安定剤としては、具体的に 20 ドキシベンソフェノン-S-スルホン酸などが挙げられ 3 に たるえば、有機テオエーテル系安定剤 とングード アミン系安定剤などが挙げられる。チオエーテル系安定剤としては、たとえば、ジラウリル・チオシプロピオネート、ジミリス リアゾール、2- (2'-ヒドロキシ-3', 5'-ジ-tーブチル・ス・スト・スンクエリスリトール・テトラ キス・(6-ラウリル・チオプロピオネート) などが挙げられる。 (1 1 6] ベンゾトリアゾール、2- (2'-ヒドロキシ-3', 5'-ジ-tーブチル・フェニル) ベングトリアゾール、2- (2'-ヒドロキシ-3', 5'-ジ-tーブチル・フェール) ベングトリンゲール、2- (2'-ヒドロキシ-3', 5'-ジ-tーブチル・フェール) -S-クロロベンゾトリ: ソール、2- (2'-ヒドロキシ-3', 5'-ジ-tーブチル・フェール) -S-クロロベンゾトリ: アゾール、2- (2'-ヒドロキシ-3', 5'-ジ-tーブチル・フェール) -S-クロロベンゾトリアゾール、2- (2'-ヒドロキシ-3', 5'-ジ-tーブチル・フェール) -S-クロロベンゾトリアゾール、2- (2'-ヒドロキシ-3', 5'-ジーロベンゾトリアゾール・3-グロロベンゾトリアゾール・2- (2'-ヒドロキシ-3', 5'-ジーロベンゾトリアゾール・2- (2'-ヒドロキン-3', 5'-ジーロベンゾトリアゾール・3-ジーロベンゾール・3-ジーロベンゾトリアゾール・3-ジーロベンゾトリアゾール・3-ジーロベンゾトリアゾール・3-ジーロベンゾーリアゾール・3-ジーロベンゾーリアゾール・3-ジーロベンゾーリアゾール・3-ジーロベンゾーリアゾール・3-ジーロベンゾーリアゾール・3-ジーロベンゾーリアゾール・3-ジーロベンゾーロベンゾール・3-ジーロベンゾーロベンゾール・3-ジーロベール・3-ジーロベンゾール・3-ジーロベンゾール・3-ジーロベール・3-ジール・3-ジーロベール・3-ジーロイル・3-ジーロイル・3-ジーロイル・3-ジーロイル・3-ジーロイル・3-ジーロイル・3-

(0113] これちは単独で用いて62種以上混合して 用いてもよい。これちの前熱安定剤は、共産合ポリカー ポネート100減量部に対して、0,001~5億量部に対して、0,001~5億量部に対して、0,001~60減量部に対して、0,000での15重量部、さらに対すし は0,01~0.3重量部の量で必要に応じて用いられる。

【0114】このような耐熱安定剤は、固体状で添加し 50 などの硫化物、セレン化物、紺青などのフェロシアン化

てもよく、液体状で添加してもよい。また紫外線吸収剤 としては、一般的な紫外線吸収剤が呼に限定されずに用 いられるが、サリチル酸系紫外線吸収剤、ベンノアン ン系紫外線吸収剤、ベンノトリアゾール系紫外線吸収 剤、シアノアクリレート系紫外線吸収剤などが用いられる。 る。

20

(0116) ペングトリアソール系条外権級权限としては、2-(2'-上ドロキシ-5'-メチル-フェニル) ベングトリアゾール、2-(2'-上ドロキシ-3',5'-ジ-t-ブチル-フェニル) ベングトリアゾール、2-(2'-上ドロキシ-3',5'-ジ-t-ブチル-フェニル) -5-クロロベングトリアゾール、2-(2'-上ドロキシ-3',5'-ジ-t-ブチル-フェニル) -5-クロロベングトリアゾール、2-(2'-上ドロキシ-3'-(3'-),5'-ジ-t-ブチル-フェニル) ペングトリアゾール、2-(2'-上ドロキシ-3'-(3',5',5'-ブトラーブ・ローダール、2-(2'-上ドロキシ-3'-(3',5',5'-ブトラーブ・カーダール、2-(2'-メチレンとス[4-(1,1,3,3-デトラメチルプチル) -6-(2)t-ベングトリアゾール-2-イル) などか解析をおる。

【0117】シアノアクリレート系禁外線吸収剤としては、2-エチルヘキシル-2-シアノ-3,3-ジフェニルアクリレート、エチル-2-シアノ-3,3-ジフェニルアクリレートなどが挙げられる。 これらは、単独であるいは2 種以上 4 組合せて用いたれる。

【0118】紫外線吸収剤は、[A]100重量部に対して、通常0.001~5重量部 好ましくは0.005~1.0重量部、さらに好ましくは0.01~0.5重量部の量で必要に応じて用いられる。

(0119) 着色剤は、顔料であってもよく、染料であってもよく、また無機系であっても有機系であってもよい。 無機系管 色剤として、具体的には、二酸化チタン、ベンガラなど の酸化物、アルミナホワイトなどの水酸化物、硫化亜鉛 ないない、カルミナホリイトなどの水酸化物、硫化亜鉛 物、ジンククロ メート、モリブデンレッドなどのクロ ム酸塩、硫酸バリウムなどの硫酸塩、炭酸カルシウムな どの炭酸塩、群青などの硅酸塩、マンガンバイオレット などのリン酸塩、カーボンブラックなどの炭素、ブロン ズ粉やアルミニウム粉などの金属粉着色剤などが挙げら

【0120】有機系着色剤としては、具体的には、ナフ トールグリーンBなどのニトロソ系、ナフトールイエロ - Sなどのニトロ系、リソールレッドやボルドー10 B、ナフトールレッド、クロモフタールイエローなどの 10 アゾ系、フタロシアニンブルーやファストスカイブルー などのフタロシアニン系、インダントロンブルーやキナ クソドンバイオレット、ジオクサジンバイオレットなど の縮合多環系着色剤などが挙げられる。

【0121】着色剤は、[A]100重量部に対して、 通常1×10-*~5重量部、好ましくは1×10-'~3 重量部、さらに好ましくは1×10-1~1重量部の量で 必要に応じて用いられる。

【0122】本発明に係る光学成形体は、上記のような 共重合ポリカーボネートまたは共重合ポリカーボネート 20 トクレーブ中の水に浸漬し、120℃のオーブン中に5 組成物から、従来公知のポリカーボネートを成形方法に より、前述したようなコンパクトディスク、光ディス ク、光ファイバー、ヘッドランプ、テールランプなどの 自動車用レンズ、メガネ、カメラ、望遠鏡などのプラス チックレンズなどの用途に広じて成形される。

[0123]

【発明の効果】上記のような共重合ボリカーボネートま たは共重合ポリカーボネート組成物から形成されている 本発明に係る光学用成形体は、通常のピスフェノール系 ホモポリカーボネートから形成される光学用成形体に比 30 破壊した本数も数えた。 較して、特に成形時の流動性、溶融安定性に優れおり、 成形時に熱分解が起こりにくく、分子量が低下しにくい とともに黄色化しにくく、色相安定性に優れているとと もに優れた成形サイクルで成形される。

【0124】このような本発明に係る光学用成形体は、 透明性および機械的特性に優れるとともに、複屈折も小 さく、広範な光学用途に利用される。以下本発明を実施 例により説明するが、本発明はこれら実施例に限定され るものではない。

[0125]

【実施例】本明細書において、共重合ポリカーボネート の組成、極限粘度〔 I V 〕、末端基の割合および共重合 ポリカーボネート組成物の成形性、外観は、以下のよう にして測定される。

【0126】 [ポリカーボネートの組成割合] 'H-N MRにより、樹脂中の芳香族ジヒドロキシ化合物構成単 位の割合を測定した。

【0127】 [極限粘度 [IV]] 塩化メチレン中、2 0 ℃でウベローデ粘度計を用いて測定した。

[メルトフローレート (MFR; g/10分)] JISK 50 キシ化合物換算で0.16キロモルずつ次の第3の温度

22 - 7 2 1 0 に準拠し、温度 2 5 0°C、荷重 1 . 2 Kgで測 定した。

【0128】 [黄色度 (YI)] 3 mm厚の射出成形板 を、シリンダー温度290°C、射出圧力1000Kg/cm 1 サイクル45秒、金型温度100℃で成形し、 X. Y. Z値を、日本電色工業(株)製Colorand Color Defference Meter ND-1001 DP を用いて透過法で測定 し、黄色度(YI)を測定した。

[0129]YI=100(1.277X-1.060Z)/Y[光線透過率] ASTM D 1003の方法に従い、 色相測定用の射出成形板を用いて測定した。

【0130】 [ヘイズ] 日本電色工業(株)のNDH-200を用い、色相測定用の射出成形板のヘイズを測定 Utc.

【0131】[滞留安定性] 320℃の温度で15分間 射出成形機のシリンダー内に樹脂を滞留させた後、その 温度で射出成形を行った。この成形板のYI、MFR、 光線透過率を測定した。

【0132】[耐水性]色相測定用の射出成形板をオー 日間保持する。この試験片を用いてヘイズを測定した。 【0133】 [成形性] ニッケル製のスタンパーを用い て、1サイクル5秒、金型温度90℃で100ショット 連続して5インチのディスクを、曇りや記録ミスがな く、製品として合格するレベルで、射出成形できるシリ ンダー温度を調べた。

【0134】 「アイゾット衝撃強度」 ASTM D25 6に準拠して、63.5×12.7×2mm(後ノッ チ)の射出試験片を用いて測定した。試験片10本中の

[0135]

【実施例1】ビスフェノールA (日本ジーイープラスチ ックス(株)製)0、33キロモルと、蒸留精製をおこ なったレゾルシン(三井石油化学工業株式会社製)0. 11キロモルと、ジフェニルカーボネート (エニィ社 製) 0、46キロモルとを第1の250リットル槽型機 拌槽に仕込み、140 ℃で溶解し、このレベルを保つよ うにビスフェノールAを毎時0.12キロモル、レゾル シンを毎時0,04キロモル、ジフェニルカーボネート 40 を毎時0.16キロモルずつフィードしながら、この混 合溶液を毎時芳香族ジヒドロキシ化合物換算で0.16 キロモルずつ第2の50リットル槽型攪拌槽に送液す る。この槽型攪拌槽の温度は180°Cに保つ。

【0136】触媒としてテトラメチルアンモニウムヒド ロキシドを毎時0、04モルおよび水酸化ナトリウムを 毎時0.00016モル(1×10*モル/モルー芳香 族ジヒドロキシ化合物)添加し、滞留時間が30分とな るようレベルを調整し攪拌する。

【0137】次に、この反応溶液を毎時芳香族ジヒドロ

210°C、圧力200mHgの50リットル槽型攪拌槽 に送液する。滞留時間が30分となるようレベルを調整

しフェノールを留出除去させながら攪拌する。 【0138】次に、この反応溶液を毎時芳香族ジヒドロ キシ化合物換算で0.16キロモルずつ次の第4の温度 240°C、圧力15mmHgの50リットル槽型攪拌槽に 送液する。滞留時間が30分となるようレベルを調整し フェノールを留出除去させながら攪拌する。

【0139】次にこの反応物をギヤボンプで昇圧し、毎 時芳香族ジヒドロキシ化合物換算で0.16キロモルず 10 つ遠心式薄膜蒸発機に送入し、反応を進めた。薄膜蒸発 機の温度、圧力はそれぞれ270℃、2mmHgにコント ロールした。蒸発機下部よりギヤボンプにて280°C、 0.2mHgにコントロールされた二軸機型攪拌重合槽 (L/D=3、攪拌翼回転直径220mm、内容積80リ ットル) に毎時芳香族ジヒドロキシ化合物換算で0.1 6キロモル(約40kg/時間)ずつ送り込み滞留時間3 0分にて重合させた。

【0140】次に、溶融状態のままで、このポリマーを 温度280℃) に毎時芳香族ジヒドロキシ化合物換算で 0. 16 キロモル (約40 kg/時間) ずつ送入し、p-ト ルエンスルホン酸ブチルを毎時0、00032モル(触 媒として使用した水酸化ナトリウムの2倍モル量)連続 して混練し、ダイを通してストランド状とし、カッター で切断してペレットとした。

【0141】結果を表1に示す。

[0142]

【実施例2】実施例1において、ビスフェノールA(日 本ジーイープラスチックス (株) 製) 0.264キロモ 30 【0153】 ルと、レゾルシン(三井石油化学工業株式会社製)0. 176キロモルを用いた以外は実施例1と間様の方法で ペレットを得た。

【0143】結果を表1に示す。

[0144]

【実施例3】実施例1において、触媒としてテトラメチ ルアンモニウムヒドロキシドを毎時0.04モルおよび 水酸化ナトリウムを毎時0.00016モル(1×10 **モル/モルー芳香族ジヒドロキシ化合物)添加する時 に、同時にホウ酸トリフェニルを0.004モル添加し 40 ルされた二軸機型攪拌重合槽(L/D=3、攪拌翼回転 た以外は実施例1と同様の方法でペレットを得た。結果 を表1に示す。

[0145]

【実施例4】実施例3において、重合したポリマーを溶 融状態のままで、ギヤボンプにて2軸押出機(L/D= 17.5、バレル温度285℃) に毎時ピスフェノール A換算で0.16キロモル(約40kg/時間)ずつ送入 し、p-トルエンスルホン酸プチルを毎時0.00032 モル (触媒として使用した水酸化ナトリウムの2倍モル 対してトリス (2,4-ジ-t- ブチルフェニル) ホスファイ ト (マーク 2112 : アデカアーガス社製) 3 0 0 ppm . 3.4-エポキシシクロヘキシルメチル-3. '4'-エポキシシ クロヘキシルカルボキシレート(セロキサイド 2021P: ダイセル化学社製) 300 ppm 、ハイテック164 (炭 化水素系離型剤:エチルーペトロレアムーアディティブ ズ社製) 1000pmを連続して混練した以外は実施例 3と同様の方法でペレットを得た。

24

【0146】結果を表1に示す。

【0148】結果を表1に示す。

[0147]

【実施例5】実施例4において、他の添加剤とともに、 n-オクタデシル-3-(4-ヒドロキシ-3',5'-ジ-t-ブチル フェニル)プロビオネート(マークA〇 50:アデカア ーガス社製)300ppmを連続して混練した以外は実施 例4と同様の方法でペレットを得た。

[0149]

[実施例6]実施例4において、ビスフェノールA(日 本ジーイープラスチックス(株)製)0.22キロモル ギヤポンプにて2 軸押出機 (L/D=17.5、パレル 20 と、レゾルシン (三井石油化学工業株式会社製) 0.2 2キロモルを用いた以外は実施例4と同様の方法でペレ ットを得た。

【0150】結果を表1に示す。

[0151]

【比較例1】実施例1において、レゾルシンは用いず、 ビスフェノールA(日本ジーイープラスチックス(株) 製) 0. 44キロモルのみを用いた以外は実施例1と同 様の方法でペレットを得た。

【0152】結果を表1に示す。

【比較例2~4】実施例5において、レゾルシンは用い ず、ビスフェノールA(日本ジーイープラスチックス (株)製)0、44キロモルのみを用い、表1に示す化 合物を表 1 に示す量用いた以外は実施例5 と同様の方法 でペレットを得た。

【0154】結果を表1に示す。

[0155]

【実施例7、8】実施例4、6 において、蒸発機下部よ りギヤボンプにて285℃、0.2mmHgにコントロー 直径220mm、内容積80リットル)に毎時芳香族ジヒ ドロキシ化合物換算で0.16キロモル(約40kg/時 間)ずつ送り込み滞留時間30分にて重合させた以外 は、表1に示すように実施例4、6と同様の方法でペレ ットを得た。

【0156】結果を表1に示す。

[0157]

【比較例5】実施例7において、レゾルシンは用いず、 ビスフェノールA(日本ジーイープラスチックス(株) 量) 混練する際に、同時に、共重合ポリカーボネートに 50 製) 0.44キロモルのみを用い、表1に示す化合物を

25 表1に示す量用いた以外は実施例7と同様の方法でペレ *【0159】

ットを得た。 【0158】結果を表1に示す。

[表1]

	灰馬利 1	朱松明 2	%CIRM 3	末施研4	米路部 5
レゾアシン/ビスフェノールA (仕込キル比)	25/75	09/01	25/75	25/75	25/75
然加数					
(4) 腰柱化合物 (ロートガエンスルポン酸ブチル)					
(日) コングランド・ファンド (日) 日 (日) コングランド・ファンド・ファンド・ファンド・ファンド・ファンド・ファンド・ファンド・ファ	2. 0	2. 0	2. 0	2. 0	2.0
- 19	1	,	J	300	300
	ţ	1	1	1	300
	1		,	300	300
(*) 蘇鉄丝(ハイナック 1 6 4 : Ethyl Petrolegia Additives) 域(pp E)	1	1	,	1000	1000
(人) ホウ素子化合物(トリフェールボワート) 南 (モケノモルートルカリ会職)	1	1	5 2	2 2	2.5
数配品表(後戌ホケ共) アンテシン/カスショノーがA	25/75	40/60	25/75	25/75	25/75
数	150 150 91.0 0.2	20.3 20.3 0.0 0.0 0.0	0. 36 1.0 91.0 0.2	0.36 1.0 91.0 0.2	15. 36 15. 36 91. 0
路 MFR (g/10min:250C:1.2kg新麗)	9 1.2	21 5 1. 3 91. 0	16 5 1.1 91.0	16 1.19 1.0	16 10 10 10
都木和 ヘイズ	2	2		60	3
成形性(ひ)	320	310	320	320	320
アイゾット衛撃追旋 (後ノッチ: Kgcm/cm) 数線本数/10枚	23	5.7	es es	5.2	

[0160]

【表2】

特開平6-136113

	光路倒 6	15,00,911	比較到 2	比較利3	比較到4
レンシシン/ピスフェノールA (仕込やか比)	09/01	0/100	0/100	0/100	0/100
张加州					
(イ) 腰柱(行動 (ロートタスンスタボン酸ンナル) 瞬(モルノモルーアカコの側)	2.0	2.0	2. 0	2. 0	2.0
(ロ) リン化合物 (マーク 2012:アデカアーガス) 量 (ppm)	300	1	,	300	300
(ハ) フェノール米安泊地(マーク 30-13:アナカマーガス) (10-10-18)	ı	1	1	1	300
H M	300	ı	1	300	300
	1000	1	1	1000	1000
(へ) ボガ液体化合物(トコフォータタフード) 歯(モルノギタードかかり含成)	2 5	ı	2.5	2.5	2.5
製配製成(他成キル比) レゾルシン/ビスフェノールA	09/01	0/100	0/100	0/100	0/100
1"	0.36	0.36	0.36	0.36	
	20	0 -	6 0	6 0	6
***	0 0 0	91.0	91.0	91.0	91.0
# MFR (8/10min:250℃, 1.2kg応順) W MFR F (8/10min:250℃, 1.2kg応順)	2 1 5	115	8	115	1.5
⊙∎	91.3	9 1. 0	91.0	9 I. 0	
単大信 ヘイズ	3	2	7	3	eo
高勝有 (で)	310	340	340	340	340
アインント複数協関(接ノンチ:Kgem/cm) 発送本数/10女	8 S	8. 12.	34	35	36

[0161]

【表3】

*1 (***

29

	実施例 7	実施倒8	比較例 5
·ブルシン/ピスフェノールA (仕込モル比)	25/75	40/60	0/100
tauan)			
(イ) 康性化合物 (pートルエンスルホン酸プチル) 量 (モルノモルーアルカリ金属) (ロ) リン化合物 (マーク 2112: アデカアーガス)	2. 0	2. 0	2. 0
₫ (ppm)	300	300	300
ハ)フェノール系安定剤(マーク AO-EO: アデカアーガス) 量(ppm)	-	-	-
 ニ) エポキシ化合物(セロキサイド 2021P: ダイセル化学) 量(ppm) ボ) 離型剤(ハイテック164:Ethyl Petrolem Attitives) 	300	300	300
量 (ppm)	1000	1000	1000
へ)かり表現化合物(トリフェニルボレート) 量(モルノモルーアルカリ全異)	2 5	2.5	2 5
階組成(組成モル比) ゾルシン/ピスフェノールA	25/75	40/60	0/100
福岡紀定(IV)(61/g) MFR (g/10min: 250℃, 1, 2kg荷重) 色相(YI) 光線透過率 (%) ヘイズ	0. 40 8 1. 2 91. 0 0. 2	0. 40 10 1. 3 91. 0 0. 2	5 1. 2 9 1. 0
MFR (g/10min:250℃, 1.2kg病底) MFR上昇率 (%) 色相(Y1) 光調達過率 (%)	8 5 1. 2 91. 0	1 1 5 1. 3 9 1. 0	5 5 1. 2 9 1. 0
int Add	1	2	1
形性 (で)	3 4 0	3 3 0	340では合格品成形できず
「イゾット衝撃速度 (後ノッチ: Kgcm/cm) に壊木数/10柱	7 5 0	80	5 1 5

フロントページの続き

(51) Int.Cl.		識別記号		庁内整理番号	FΙ	
C08K	5/55	KKM		7242 - 4 J		
C08L	69/00	LPU		9363-4J		
GIIB	7/24	5 2 6	G	7215 - 5D		
			R	7215 - 5D		

技術表示箇所

```
ANSWER 13 OF 18 HCAPLUS COPYRIGHT 2001 ACS
    1994:702589 HCAPLUS Full-text
DN
    121:302589
    Copolymerized polycarbonate optical moldings with good impact strength
TI
     Sakashita, Takeshi; Shimoda, Tomcaki; Nagai, Koji
IN
    Ge Plastics Japan Ltd, Japan
PA
    Japan Kokai Tokkyo Koho, 16 pp.
SO
    CODEN: JKXXAF
DT
     Patent
LA
    Japanese
    ICM C08G064-30
IC
     ICS C08K005-13; C08K005-15; C08K005-36; C08K005-49; C08K005-55;
         C08L069-00; G11B007-24
    38-3 (Plastics Fabrication and Uses)
FAN.CNT 1
                                          APPLICATION NO.
    PATENT NO.
                     KIND DATE
                                                           DATE
DТ
    JP 06136113 A2 19940517
                                          JP 1992-284710
     The title polymers are obtained by copolymg. (un) substituted resorcinol, other
AB:
     aromatic dihydroxy compds., and carbonate-forming compds. Bisphenol A,
     resorcinol, and di-Ph carbonate, were polymerized
    polycarbonate optical molding impact resistant
    Heat stabilizers
IT
    Impact-resistant materials
    Light stabilizers
    Optical materials
     Polymerization catalysts
        (copolymd. polycarbonates for optical moldings)
    Ouaternary ammonium compounds, uses
TΨ
    RL: CAT (Catalyst use); USES (Uses)
        (copolymd. polycarbonates for optical moldings)
     Polycarbonates, uses
ΙT
     RL: IMF (Industrial manufacture); TEM (Technical or engineered material
     use); PREP (Preparation); USES (Uses)
        (copolymd. polycarbonates for optical moldings) .
     75-59-2, Tetramethylammonium hydroxide
                                             778-28-9, Butyl
     p-toluenesulfonate 1310-73-2, Sodium hydroxide, uses
     RL: CAT (Catalyst use); USES (Uses)
         (copolymd. polycarbonates for optical moldings)
     147041-56-3P
TΨ
     RL: IMF (Industrial manufacture); TEM (Technical or engineered material
     use); PREP (Preparation); USES (Uses)
         (copolymd. polycarbonates for optical moldings)
     1095-03-0, Triphenyl borate 2082-79-3, Mark AO 50 25085-98-7,
     Celloxide 2021P 31570-04-4, Mark 2112 132965-27-6, Hitec 164
     RL: MOA (Modifier or additive use); USES (Uses)
         (copolymd. polycarbonates for optical moldings)
```